Europäisches Patentamt

European Patent Office Office européen des brevets AR REPORTED IN THE REPORT OF THE PROPERTY OF T

EP 0 959 087 A1 (11)

(12)

(43) Veröffentlichungstag: 24.11.1999 Patentblatt 1999/47

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG (51) Int. Cl.⁶: C08G 18/78. C08G 18/70. C09D 175/04

(21) Anmeldenummer: 99109121.6

(22) Anmeldetag: 08.05.1999

(71) Anmelder: Bayer Aktlengesellschaft

51368 Leverkusen (DE)

(84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(30) Priorităt: 22.05.1998 DE 19822891 14.10.1998 DE 19847077 (72) Erfinder:

· Laas, Hans-Josef Dr. 50733 Köln (DE) · Halpaap, Reinhard Dr.

51519 Odenthal (DE) · Wamprecht, Christian Dr. 41472 Neuss (DE)

Wasserdispergierbare Polyether-modifizierte Polyisocyanatgemische (54)

Die Erfindung betrifft Polyether-modifizierte, wasserdispergierbare Polyisocyanatgemische, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Ausgangskomponente bei der Herstellung von Polyurethankunststoffen, insbesondere als Vernetzer für wasserlösliche oder -dispergierbare Lackbindemittel oder bindemittelkomponenten mit gegenüber Isocyanatgruppen reaktionsfähigen Gruppen.

Printed by Xerox (UK) Business Services 2,16,7/3 6

Beschreibuna

[0001] Die Erfindung betrifft Polyether-modifizierte, wasserdispergierbare Polyisocyanatgemische, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Ausgangskomponente bei der Herstellung von Polyurethankunststoffen, insbesondere als Vernetzer für wasserlösliche oder -dispergierbare Lackbindemittel oder -bindemittelkomponenten mit

[0002] Wasserdispergierbare Polyisocyanatgewinn für verschiedene Anwendungsgebiete zunehmend an Bedeutung. [0033] Eine besondere Rolle spielen wasserdispergierbare Polyisocyanate als Vernetzerkomponenten für wasserverdünnbare Zweikomponenten-Polyurethan(2K-PUR)-Lacke. In Kombination mit waßrigen PolyoIdspersionen gestatten sie die Formulierung lösemittelfreier Lacksysteme, die bereits bei Raumtemperatur zu qualitativ hochwertigen Beschichtungen aushärten, die hinsichtlich Lösemittel- und Chemikalierbeständigkeit oder mechanischer Belastbarkelt konventionellen Lacken in nichts nachstehen (vgl. z.B. EP-A 358 979, EP-A 469 389, EP-A 496 210, EP-A 542 105, EP-A 543 228, EP-A 562 282, EP-A 562 436, EP-A 583 728, DE-A 41 29 951, DE-A 42 26 242, DE-A 42 26 243 oder

15 [0004] Bedeutung besitzen wasserdispergierbare Polyisocyanatzubereitungen auch als Zusatzmittel z.B. für wäßrige Dispersionsklebstoffe. Mit ihrer Hilfe lassen sich beispielsweise die Warmebeständigkeit und Wasserfestigkeit von Verklebungen unterschiedlicher Materialien erheblich verbessern (vgl. z. B. EP-A 61 628 und EP-A 206 059).

[0005] Wasserdispergierbare Polyisocyanate finden außerdem Verwendung als Vernetzerkomponenten für wäßrige Dispersionen in der Textiliausrüstung (EP-A 560 161 oder WO 95/30045) oder in formaldehydfreien Textilidruckfarben 20 (EP-A 571 867 oder DE-A 195 33 218) und eignen sich darüber hinaus beispielsweise auch als Hilfsmittel zur Naßver-

testigung von Papier (EP-A 564 912, EP-A 582 166, EP-A 707 113, WO 96/20309 und WO 97/04169). [0006] In der Praxis haben sich für all diese Anwendungsgebiete nichtionische, mit Hille von Polyethern hydrophilmodifizierte Polyisocyanate durchgesetzt. Die Herstellung solcher wasserdspergierbaren Polyisocyanate ist in einer

[0007] Nach der Lehre der DE-A 24 15 435 stellen beispielsweise Urethane aus organischen, insbesondere aromatischen Polysocyanaten und mindestens 5 Ethylenoxideinheiten aufweisenden Polyethylenglykolmonoalkylethern oberlächeraktive Substanzen dar, die nach der GB-PS 1 444 933 und der DE-A 29 08 844 die Herstellung stabiler wäßriger Emulsionen aromatischer Polyisocyanate ermöglichen.

[0008] Durch Umsetzung mit Alkylenoxidpolyethern hydrophil modifizierte aromatische Polytsocyanate sind auch aus den EF-A 61 628 und 95 594 bekannt. In Form wäßriger Emulsionen finden diese Produkte insbesondere im Klebstoff-

[0009] Wasserdispergierbare Zubereitungen (cyclo)aliphatischer Polyisocyanate sind z.B. aus der EP-A 206 059 bereich Verwendung. bekannt. Sie enthalten als Emulgatoren Umsetzungsprodukte aus Polylsocyanaten mit ein- oder mehrwertigen Polyaikylenoxidalkoholen, bestehend aus mindestens einer, mindestens 10 Ethytenoxideinheiten aufweisenden Polyether-

[0010] Die EP-A 516 277 beschreibt die Hydrophilierung spezieller, tertiär gebundene Isocyanatgruppen aufweisenkette, und dienen ebenfalls als Zusatzmittel für wäßrige Klebstoffe. der Polyisocyanate durch Umsetzung mit einwertigen Polyalkylenoxidpolyethern und die Verwendung dieser Produkte

[0011] Für hochwertige lichtechte Lackanwendungen haben sich insbesondere z.B. die in der EP-B 540 985 und der US-A 5 200 489 beschriebenen, durch Urethanisierung allphatischer und/oder cycloaliphatischer Lackpolyisocyanate mit kurzkettigen, im statistischen Mittel weniger als 10 Ethylenoxideinheiten aufweisenden Polyethylenoxidpolyetheral-

[0012] Auch die aus der EP-A 645 410 und EP-A 680 983 als Vernetzer für waßrige Holz- und Möbellacke bekannten koholen erhältlichen Polyisocyanatgemische bewährt. wasserdispergierbaren Polyisocyanate auf Basis von 2,4(6)-Diisocyanatotoluol (TDI) bzw. Gemischen aus TDI und 1,6 Discoyanatohexan (HDI) enthalten als hydrophile Bestandtele Urethane aus Polysocyanat und monofunktionellen

[0013] Neben diesen rein nichtionisch hydrophilierten, Polyetherurethane enthaltenden Polyisocyanaten sind auch Polyether-modifizierte wasserdispergierbare Polyisocyanate bekannt, die zur Verbesserung der Emulgierbarkeit oder zur Erzielung spezieller Effekte zusätzlich noch ionische Gruppen, beispielsweise Suffonatgruppen (vgl. z.B. EP 703 50 255) oder Amino- bzw. Ammoniumgruppen (vgl. z. B. EP-A 582 166 und EP-A 707 113), aufweisen. Soliche ionischhichtionisch-modifizierte Polyisocyanate sind für Lackanwendungen in der Regel weniger geeignet. Sie kom-

men vorzugsweise in der umweltfreundlichen Textilausrüstung bzw. als Papiernaßlestmittel zum Einsatz. [0014] Trotz ihrer breit gefächerten Anwendungen weisen die Polyetherurethan-modifizierten wasserdispergierbaren Polyisocyanate des Standes der Technik eine Reihe prinzipieller Nachteile auf So lassen sich die wasserdispergierba-55 ren Polyisocyanate, die unter Verwendung h\u00f6hermolekularer Polyetheralkohole (beispielsweise im Falle reiner Polye thylenoxidpolyether bereits ab einem mittleren Molekulargewicht von ca. 700) hergestellt wurden, aufgrund eines sehr hohen während der Dispergierung zu überwindenden Viskositätsmaximums oftmals nur unter Anwendung erheblicher Scherkräfte (z.B. Hochgeschwindigkeitsrührer) homogen in waßrige Medien einarbeiten. Zudem neigen solche Pro-



dukte, insbesondere bei hohen Emulgatorgehalten, wie sie zum Erreichen besonders feinteiliger, sedimentationsstabiler Dispersionen erforderlich sind, häufig zum Kristallisieren.

[0015] Unter Verwendung kürzerer Polyetherketten lassen sich hingegen wasserdispergierbare Polyisocyanate erhal-(UUI 3) Utilità veriveribung kurzeret rougenen ketten labben som impegen wabbendspergenbar erugsocyantat en lat-ten, die sich sehr leicht bereits von Hand zu stabilen Dispersionen in Wasser einrühren lassen und selbst bei höhen Hydrophillerungsgraden, d. h. bei hohen Gehalten an Ethylenoxideinheiten, keinerfei Kristallisationstendenz zeigen. Aufgrund des relativ niedrigen Molekulargewichtes der zur Modifizierung eingesetzten Polyalikylenoxidpolyether nehmen dabei allerdings mit steigendem Hydrophilierungsgrad sowohl der Gehalt an Isocyanatgruppen als auch die mittliere isocyanathunktionalität stetig ab. In der Praxis sind aber für die Mehrzahl der obengenannten Anwendungsgebiete. beispielsweise als Vernetzerkomponenten für Lacke und Beschichtungen, gerade hochhydrophillierte besonders fein-

10 teilig zu emulgierende Polyisocyanate mit hohen NCO-Gehalten und möglichst hoher Funktionalität erwünscht. [0016] Aufgabe der vorliegenden Erlindung war es daher, neue wasserdispergierbare Polyisocyanatgemische zur (2010) Aunglius die vorliegen wer Einkourig war es datrier, riede wasserlauspragen der Europoopariatige inschre zu Verfügung zu stellen, die für den Einsatz in den obengenannten Anwendungsgebieten hydrophiler Polyisooyanate, insbesondere als Ausgangskomponenten zur Herstellung von Polyurethankunststoffen und vor allem als Vernetzer für w88fige Bindernittel oder Bindernittelkomponenten in Beschichtungssystemen geeignet sind, ohne mit den genannten Nachteilen der wasserdispergierbaren Polyisocyanate des Standes der Technik behaftet zu sein.

[0017] Diese Aufgabe konnte mit den erfindungsgemäßen Polyiscoyanatgemischen bzw. des Verfahrens zu ihrer Herstellung gelöst werden. Die erfindungsgemäßen Polyisocyanatgemische basieren auf der überraschenden Beobachtung, daß die Umsetzung monomerenarmer, aus mindestens zwei Diisocyanatmolekülen bestehender Polyisocyanate mit monotunktionellen Polyethylenoxidpolyetheralkoholen unter Allophanatisierungsbedingungen wasserdispergierhis management is spenye management with a proposed management of the propo und leinteiliger in wäßrige Systeme einrühren lassen als unter Verwendung baugleicher Polyetheralkohole hergestellte wasserdispergierbare Polyisocyanate des Standes der Technik, bei denen die Polyetherketten über Urethanbindungen

[0018] Das erfindungsgemäße Verfahren gestattet die Herstellung kristallisationsstabiler hydrophiler Polyisocyanate, 25 die sich gegenüber den bisher bekannten, Polyetherketten enthaltenden Polyisocyanatgemischen bei gleicher oder sogar besserer Wasserdispergierbarkeit durch einen höheren Gehalt an Isocyanatgruppen und eine höhere Funktiona-

[0019] Obwohl in einigen Veröffentlichungen, die die Herstellung Allophanatgruppen enthaltender Polyisocyanate zum Gegenstand haben, beispielsweise in der EP-A 000 194, EP-A 303 150, EP-A 682 012, US-PS 5 380 792 oder 30 US-PS 5 086 175, als mögliche alköhölische Ausgangsverbindungen zur Herstellung solcher Produkte auch die üblichen Polyetheralkohole genannt werden und daneben in der EP-A 000 194, EP-A 303 150 und EP-A 682 012 innerhalb langer Listen geeigneter Ausgangsisocyanate auch Polyisocyanate einer Funktionalität > 2, wie z. B. Trimerisierungsprodukte von HDI oder 1-Isocyanato-3,3,5-trimethyl-5-isocyanatomethylcyclohexan (IPDI), pauschal erwähnt werden, konnte der Fachmann keiner der obengenannten Veröftentlichungen irgendeinen konkreten Hinweis daraufentnehmen, daß sich unter Allophanatisierungsbedingungen hergestellte Umsetzungsprodukte monomerenarmer Polyisooyanate mit monofunktionellen Polyethylenoxidpolyetheralkoholen erheblich leichter und feinteiliger zu stabilen Emulsionen in Wasser einrühren lassen als Polyisocyanatgemische gleicher Bruttozusammensetzung, die nach den bekannten Verfahren des Standes der Technik unter Urethanisierung hergestellt wurden.

(0020) Gegenstand der vorliegenden Erlindung sind wasserdisperglerbare Polytsocyanatgemische auf Basis allpha-40 tischer, cycloaliphatischer, araliphatischer und/oder aromatischer Diisocyanate mit

a) einer mittleren Isocyanattunktionalität von mindestens 2,0,

b) einem Gehalt an Isocyanatgruppen (berechnet als NCO; Molekulargewicht = 42) von 5,0 bis 25,0 Gew.-% und

c) einem Gehalt an innerhalb von Polyetherketten gebundenen Ethylenoxideinheiten (berechnet als C_2H_4O ; Molec) einem Gehalt an innerhalb von Polyetherketten gebundenen Ethylenoxideinheiten (berechnet als C_2H_4O ; Molec) einem Gehalt an innerhalb von Polyetherketten gebundenen Ethylenoxideinheiten (berechnet als C_2H_4O ; Molec) einem Gehalt an innerhalb von Polyetherketten gebundenen Ethylenoxideinheiten (berechnet als C_2H_4O ; Molec) einem Gehalt an innerhalb von Polyetherketten gebundenen Ethylenoxideinheiten (berechnet als C_2H_4O ; Molec) einem Gehalt an innerhalb von Polyetherketten gebundenen Ethylenoxideinheiten (berechnet als C_2H_4O ; Molec) einem Gehalt an innerhalb von Polyetherketten gebundenen Ethylenoxideinheiten (berechnet als C_2H_4O ; Molec) einem Gehalt an innerhalb von Polyetherketten gebundenen Ethylenoxideinheiten (berechnet als C_2H_4O ; Molec) einem Gehalt an innerhalb von Polyetherketten gebundenen Ethylenoxideinheiten (berechnet als C_2H_4O ; Molec) einem Gehalt an innerhalb von Polyetherketten gehalt einem Gehalt ei kulargewicht = 44) von 2 bis 50 Gew.-%, wobei die Polyetherketten im statistischen Mittel 5 bis 35 Ethylenoxideinheiten enthalten,

dadurch gekennzeichnet, daß die Polyetherketten zu mindestens 60 mol-% über Albphanatgruppen mit jeweils zwei, jeweils aus mindestens zwei Diisocyanaten aufgebauten Polyisocyanatmolekülen verknüpft sind. [0021] Gegenstand der Erfindung ist auch ein Verfahren zur Herstellung dieser wassendispergierbaren Polyisocyanatgemische, dadurch gekennzeichnet, daß man

 A) eine Polyisocyanatkomponente einer (mittleren) NCO-Funktionalität von 2,0 bis 5,0, mit einem Gehalt an aliphatisch, cycloaliphatisch, araliphatisch und/oder aromatisch gebundenen Isocyanatgruppen (berechnet als NCC) Molekulargewicht = 42) von 8,0 bis 27,0 Gew. % und einem Gehalt an monomeren Diisocyanaten von weniger als 1 Gew.-% mit

B) einem einwertigen, im statistischen Mittel von 5 bis 35 Ethylenoxideinheiten aufweisenden Polyalkylenoxidpo-. Iyetheralkohol

unter Einhaltung eines NCO/OH-Äquivalentverhältnisses von 6:1 bis 400:1 so mitelnander umsetzt, daß mindestens 60 % der durch NCO/OH-Reaktion primär gebildeten Urethangruppen zu Albophanatgruppen weiterreagieren, wobei zungsprodukte den oben unter a) bis c) genannten Bedingungen entsprechen.

zungen durche den dem und aj de og genannen bedrigengen en nøprødnen. [0022] Gegenstand der Erlindung ist auch die Verwendung dieser Polysocyanatgemische als Ausgangskomponen-

[0023] Gegenstand ist schließlich auch die Verwendung dieser Polyisocyanatgemische als Vernetzer für wasserlösliche oder dispergierbare Lackbindemittel oder Lackbindemittelkomponenten bei der Herstellung von Überzügen unter Verwendung von waßrigen Beschichtungsmitteln auf Basis derartiger Bindemittel oder Bindemittelkomponenten.

[0024] Die beim erfindungsgem
ßen Verfahren einzusetzende Komponente A) weist eine (mittere) NCO-Funktionalitat von 2,0 bis 5,0, vorzugsweise von 2,3 bis 4,5, einen Gehalt an Isocyanatgruppen von 8,0 bis 27,0 Gew. %, vorzugsweise 14,0 bis 24,0 Gew.-%, und einen Gehalt an monomeren Discoyanaten von weniger als 1 Gew.-%, vorzugsweise weniger als 0,5 Gew. % auf Sie besteht aus mindestens einem organischen Polyisocyanat mit aliphatisch, cydoalipha-

tisch, araliphatisch und/oder aromatisch gebundenen Isocyanatgruppen.

[0025] Es handelt sich bei den Polyisocyanaten bzw. Polyisocyanatgemischen der Komponente A) um beliebige. durch Modifizierung einfacher aliphatischer, oydoaliphatischer, araliphatischer und/oder aromatischer Diisocyanate hergestelle, aus mindestens zwei Disocyanaten aufgebaute Polyisocyanate mit Uretdion-, Isocyanurat-, Allophanat-, nergestere, aus nitrodescris aver unsocyanateri augestere i ogresoganaterina descrit, posyanitari, posyanitari, Biuret, Iminoxadiazindion- und/oder Oxadiazintrionstruktur, wie sie beispielsweise in J. Prakt. Chem. 336 (1994) 185 200, den DE-A 16 70 666, 19 54 083, 24 14 413, 24 52 532, 26 41 380, 37 00 209, 39 00 053 und 39 28 503 oder den EP-A 336 205, 339 396 und 798 299 beispielhaft beschrieben sind.

EFT へるじ とい、ろじ うち いわ 100 とち いらい にない こうしょう いっぱい にゅう いっぱい こうしん Geignete Diisocyanate zur Herstellung solcher Polyisocyanate sind beliebige durch Phosgenierung oder nach phosgerifieien Verfahren, beispielsweise durch thermische Urethanspaltung, zugängliche Diisocyanate des Mole-และบางอังแกรตะ เจาแกรก อาจจะสายสาย เกาะกระบาง เกาะกระบ мижи учени павсе епитер тем из этом тих вприваеми, сумовири васчит, в спеременной извлючен в ситверственной учений в сосуматеритерите (HDI), 2-Methyl-1,5-discocyanatopentan, 1,6-Discocyanatopentan, 2,6-Discocyanatopent subgalauguppis, wire 2. S. 1,4-subsurgalaucolau, 1,5-clisocyanatoreau, 1,10-clisocyanatoreau, 1,10-clisocyanatorea 1,3- und 1,4-Diso-cyanatocyclohexan, 1,3- und 1,4-Bis-(socyanatometryl)-cyclohexan, 1-Isocyanato-3,3,5-trimetryl-7.5-isocyanatomethylcyclohexan (Isophorondiisocyanat, IPDI), 4,4-Diisocyanatodiicyclohexylmethan, 1-Isocyanato-1methyl-4(3)/socyanatomethylcyclohexan, Bis-(socyanatomethyl-norbornan, 1,3- und 1,4-Bis-(2-isocyanato-prop-2-yl)-

перичани основные сентемно основные сентемности. В Bevorzugt handelt es sich bei den Ausgangskomponenten A) um Polyisocyanate oder Polyisocyanatgemische. der genannten Art mit ausschließlich aliphatisch und/oder cycloaliphatisch gebundenen Isocyanatgruppen. (0028) Ganz besonders bevorzugte Ausgangskomponenten A) sind Polyisocyanate bzw. Polyisocyanatgemische mit

Isocyanuratstruktur auf Basis von HDI, IPDI und/oder 4.4 Diisocyanatodicyclohexylmethan.

[0029] Bei der Komponente B) handelt es sich um einwertige, im statistischen Mittel 5 bis 35, vorzugsweise 7 bis 30 Ethylenoxideinheiten pro Molekül aufweisende Polyalkylenoxidpolyetheralkohole, wie sie in an sich bekannter Weise durch Altoxylierung geeigneter Startermoleküle zugänglich sind (siehe z. B. Ullmanns Encyclopädie der technischen Chemie, 4. Auflage, Band 19, Verlag Chemie, Weinhelm S. 31 - 38) oder beliebige Gemischer solicher Polyetheralko-

[0030] Als geeignete Startermoleküle zur Herstellung der beim erfindungsgemäßen Verlahren eingesetzten Polyetheralkohole B) seien hier beispielhaft genannt: gesattigte Monoalkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isoprounramente di parin una desperanti generali. Gesangte increambilità in metricalità, unacco, in coparin, sec-panol n-Butanol, Iso-butanol, sec-Butanol, die isoineren Pentanole, Hexanole, Octanole und Nonanole, n-Decanol, n-Dodecanol, n-Tetradecanol, n-Hexadecanol, n-Octadecanol, Cyclohexanol, die isomeren Methylcyclohexanole oder Нустохумеthyloydohexan, 3-Ethyl-3-hydroxymethyloxetan oder Tetrahydroturturylalkohol; ungesättigte Alkohole wie Allylalkohol, 1,1-Dimethyl-allylalkohol oder Oleinalkohol, aromatische Alkohole wie Phenol, die isomeren Kresole oder Methoxyphenole, araliphatische Alkohole wie Benzylalkohol, Anisalkohol oder Zimtalkohol, sekundare Monoamine wie Dimetrylamin, Dietrylamin, Dipropylamin, Disopropylamin, Dibutylamin, Disobutylamin, Bis-(2-ethylhexyl)-amin, N-

Methyl- und N-Ethylcyclohexylamin oder Dicyclohexylamin sowie heterocylische sekundäre Amine wie Morpholin, Pyr-[0031] Bevorzugte Startermoleküle sind gesättigte Monoalkohole mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen. Besonders bevor-

[0332] Für die Alkoxylierungsreaktion geeignete Alkylenoxide sind insbesondere Ethylenoxid und Propylenoxid, die

in beliebiger Reihenfolge oder auch im Gemisch bei der Alkoxylierungsreaktion eingesetzt werden können. [0033] Bei den Polyalkylenoxidpolyetheralkoholen B) handett es sich entweder um reine Polyethylenoxidpolyether oder gemischte Polyaltylenoxidpolyether, deren Alkylenoxideinheiten zu mindestens 30 mol-%, vorzugsweise zu min-

destens 40 mol-% aus Ethylenoxideinheiten bestehen.

[0034] Bevorzugte Ausgangskomponenten B) für das erfindungsgemäße Verfahren sind reine Polyethylenglycolmonomethyletheralkohole, die im statistischen Mittel 7 bis 30, ganz besonders bevorzugt 7 bis 25 Ethylenoxideinheiten

[0035] Gegebenenfalls können beim erfindungsgemäßen Verfahren zusätzlich zu den genannten Polyetheralkoholen B) in untergeordneten Mengen noch weitere gegenüber isocyanaten reaktive Verbindungen mit anionischen oder kationischen Gruppen, beispielsweise mit Carboxylat-, Sulfonat- oder Ammoniumgruppen, als hydrophile Aufbaukompo-

[0036] Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens werden die Ausgangskomponenten A) und B) bei Temperaturen von 40 bis 180°C, vorzugsweise 50 bis 150°C, unter Einhaltung eines NCO-/OH-Aquivalent-Verhältnisses von 6:1 bis 400:1, vorzugsweise von 8:1 bis 140:1, so miteinander umgesetzt, daß mindestens 60 mol-%, vorzugsweise mindestens 80 mol-%, besonders bevorzugt mindestens 90 mol-% der durch NCO/OH-Reaktion primär gebildeten

Urethangruppen zu Allophanatgruppen weiterreagieren. [0037] Zur Beschleunigung der Allophanatisierungsreaktion können beim erfindungsgemäßen Verfahren gegebenen-15 falls geeignete Katalysatoren mitverwendet werden. Hierbei handelt es sich um die üblichen bekannten Allophanatisierungskatalysatoren, beispielsweise um Metallcarboxylate, Metallehelate oder tertiäre Amine der in der GB-A 994 890 beschriebenen Art, um Alkylierungsmittel der in der US-A 3 769 318 beschriebenen Art oder um starke Sauren, wie sie in der EP-A 000 194 beispielhaft beschrieben sind.

[0038] Geeignete Allophanatisierungskatalysatoren sind insbesondere Zinkverbindungen, wie z. B. Zink-(II)-stearat, 20 Zink-(II)-n-octanoat, Zink-(II)-2-ethyl-1-hexanoat, Zink-(II)-naphthenat oder Zink-(II)-acetylacetonat, Zinnverbindungen, wie z. B. Zinn-(II)-n-octanoat, Zinn-(II)-2-ethyl-1-hexanoat, Zinn-(II)-laurat, Dibutylzinnoxid, Dibutylzinndichlorid, Dibuty/zinndiacetat, Dibutylzinndilaurat, Dibutylzinndimaleat oder Dioctylzinndiacetat, Aluminium-tri(ethylaceto-acetat), Eisen-(III)-chlorid, Kaliumoctoat, Mangan-Cobalt- oder Nickelverbindungen sowie starke Säuren, wie z.B. Trifluoressigsaure, Schwefelsaure, Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff, Phosphorsaure oder Perchlorsaure, oder beliebige Gemi-

[0039] Geeignete, wenngleich weniger bevorzugte Katalysatoren für das erfindungsgemäße Verfahren sind auch sol-25 sche dieser Katalysatoren. che Verbindungen, die neben der Allophanatisierungsreaktion auch die Trimerisierung von Isocyanatgruppen unter Bildung von Isocyanuratstrukturen katalysieren. Solche Katalysatoren sind beispielsweise in der EP-A 649 866 Seite 4,

30 [0040] Bevorzugte Katalysatoren für das erfindungsgemäße Verfahren sind Zinkverbindungen der obengenannten Art. Canz besonders bevorzugt ist die Verwendung Zink-(II)-n-octanoat, Zink-(II)-2-ethyl-1-hexanoat und/oder Zink-(II)-

[0041] Diese Katalysatoren kommen beim erfindungsgem

ßen Verfahren gegebenenfalls in einer Menge von 0,001 bis 5 Gew.-%, vorzugsweise 0,005 bis 1 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Reaktionspartner, zum Einsatz. [0042] Die Zugabe zum Reaktionsgemisch kann dabei nach beliebigen Methoden erfolgen. So ist es beispielsweise möglich, den gegebenenfalls mitzuverwendenden Katalysator entweder der Polyisocyanatkomponente A) und/oder der Polyetherkomponente B) vor Beginn der eigentlichen Umsetzung zuzumischen. Ebenso ist es möglich, den Katalysator dem Reaktionsgemisch zu einem beliebigen Zeitpunkt während der Urethanisierungsreaktion oder im Sinne einer zweistufigen Reaktionsführung auch im Anschluß an die Urethanisierung, d. h. wenn der einem vollständigen Umsatz

von Isocyanat- und Hydroxylgruppen theoretisch entsprechende NCO-Gehalt erreicht ist, zuzusetzen. [0043] Der Verlauf der Umsetzung kann beim erfindungsgemaßen Verfahren durch z. B. titrimetrische Bestimmung

des NCO-Gehaltes verloigt werden. Nach Erreichen des angestrebten NCO-Gehaltes, vorzugsweise wenn das molare Verhaltnis von Allophanatgruppen zu Urethangruppen im Reaktionsgemisch mindestens 4:1, besonders bevorzugt mindestens 9:1, beträgt, wird die Reaktion abgebrochen. Dies kann bei rein thermischer Reaktionsführung beispielsweise durch Abkühlen des Reaktionsgemisches auf Raumtemperatur erfolgen. Bei der bevorzugten Mitverwendung eines Allophanatisierungskatalysators der genannten Art wird die Umsetzung im allgemeinen aber durch Zugabe geeigneter Katalysatorgifte, beispielsweise Säurechloride wie Benzoylchlorid oder Isophthaloyldichlorid, abgestoppt. [0044] Im übrigen werden beim erfindungsgemäßen Verfahren die Mengenverhältnisse der Ausgangskomponenten im Rahmen der gemachten Angaben so gewählt, daß die resultierenden Polyisocyanatgemische den oben unter a) bis

c) gemachten Angaben entsprechen, wobei a) die mittlere NCO-Funktionalität vorzugsweise 2,3 bis 9,9, besonders bevorzugt 2,8 bis 5,8, b) der NCO-Gehalt vorzugsweise 6,0 bis 22,5 Gew.-%, besonders bevorzugt 8,5 bis 21,5 Gew.-% und c) der Gehalt an innerhalb von Polyetherketten gebundenen Ethylenoxideinheiten vorzugsweise 5 bis 40 Gew-

%, besonders bevorzugt 7 bis 25 Gew.-% beträgt. Die gemachten Angaben bezüglich der NCO-Funktionalität der erfindungsgemäßen Verfahrensprodukte beziehen sich dabei auf den Wert, der sich rechnerisch aus Art und Funktionalität der Ausgangskomponenten nach der



val NCO - Σ(1 + x) • mol OH Σ mol OH - Σ(1 + x) - mol OH

bestimmen läßt, in welcher x den Anteil der beim erfindungsgemäßen Verfahren zu Allophanatgruppen umgesetzten Urethangruppen bedeutet. Die Funktionalität f_{NCO} der Ausgangspolyisocyanate A) läßt sich aus dem NCO-Gehalt und dem beispielsweise durch Gelpermeationschromatographile (GPC) oder Dampfdruckosmose bestimmten Molekularge-

[0046] Das erfindungsgemäße Verfahren kann gegebenenfalls in einem geeigneten, gegenüber Isocyanatgruppen inerten Lösemittel durchgeführt werden. Geeignete Lösemittel sind beispielsweise die an sich bekannten üblichen Lacklösemittel, wie z. B. Ethylacetat, Butylacetat, Ethylenglykolmonomethyl- oder -ethyletheracetat, 1-Methoxypropyl-2-acetat, 3-Methoxy-n-butylacetat, Aceton, 2-Butanon, 4-Methyl-2-pentanon, Cyclohexanon, Toluol, Xylol, Chlorbenzol, Testbenzin, h\u00f3her substituierte Aromaten, wie sie beispielsweise unter den Bezeichnungen Solventnaphtha\u00e3, Sol-15 vesso®, Shellsol®, Isopar®, Nappar® und Diasol® im Handel sind, Kohlensaureester, wie Dimethylcarbonat, Diethylearbonat, 1,2-Ethylenearbonat und 1,2-Propylencarbonat, Lactone, wie β-Propiolacton, γ-Butyrolacton, ε-Caprolacton und c-Methylcaprolacton, aber auch Lösemittel wie Propylenglykoldiacetat, Diethylenglykoldimethylether, Dipropylenglykoldimethylether, Diethylenglykolethyl- und -butyletheracetat, N-Methylpyrrolidon und N-Methylcaprolactam, oder

20 [0047] Die erfindungsgemäßen Verfahrensprodukte stellen klare, praktisch farblose Polyisocyanatgemische dar, die sich leicht, ohne Einsatz hoher Scherkräfte durch bloßes Einrühren in Wasser dispergieren lassen, wobei zum Erhalten sedimentationsstabiler wäßriger Dispersionen bei einer vorgegebenen Zusammensetzung und Molekulargewichtsverteilung der Polyethersegmente bereits ein erheblich niedriger Gesamtgehalt an Ethylenoxideinheiten ausreicht, als im Falle von wasserdispergierbaren Polyisocyanatgemischen des Standes der Technik, die durch Urethanisierung mit Polyetheralkoholen der gleichen Zusammensetzung und Molekulargewichtsverteilung hergestellt wurden. Das erfindungsgemäße Verfahren gestattet so die Herstellung kristallisationsstabiler hochhydrophiler Polyisocyanate, die sich gegenüber den bisher bekannten, Polyetherurethane enthaltenden Polyisocyanatgemischen bei gleicher oder sogar besserer Wasserdispergierbarkeit durch einen höheren Gehalt an Isocyanatgruppen und eine höhere Funktionalität

[0043] Die hervorragende Dispergierbarkeit bereits bei niedrigen Ethylenoxidgehalten in Verbindung mit hohen NCO-Gehalten und -Funktionalitäten stellt insbesondere für die Verwendung der erfindungsgemäßen Polyisocyanatgemische in waßrigen 2K-PUR-Lacken einen Vorteil dar, da sich auf diese Weise hochvernetzte Beschichtungen erhalten lassen, die neben sehr guter Lösemittel- und Chemikalienbeständigkeit aufgrund des niedrigen Gehaltes an hydrophilen Gruppen insbesondere eine ausgezeichnete Wasserfestigkeit aufweisen.

[0049] Gegebenenfalls können die erfindungsgemäßen Polyisocyanatgemische vor der Emulgierung mit weiteren nichthydrophilierten Polyisocyanaten, insbesondere Lackpolyisocyanaten der obengenannten Art, versetzt werden. Dabei werden die Mengenverhältnisse bevorzugt so gewählt, daß die dann resultierenden Polyisocyanatgemische den vorstehend unter a) bis c) genannten Bedingungen entsprechen und somit ebenfalls erfindungsgemäße Polyisocyanat gemische darstellen, da diese im allgemeinen aus Gemischen aus

(i) erfindungsgemäß hydrophil modifizierten Polyisocyanaten und

An.

(ii) unmodifizierten Polyisocyanaten der beispielhaft genannten Art bestehen.

[0050] In solchen Mischungen übernehmen die erfindungsgemäßen Verfahrensprodukte die Funktion eines Emulgators für den nachträglich zugemischten Anteil an nichthydrophilen Polyisocyanaten.

[0051] Die erfindungsgemäßen Polytsocyanatgemische stellen wertvolle Ausgangs-materialien zur Herstellung von Polyurethan-Kunststoffen nach dem Isocyanat-Polyadditionsverfahren dar.

[0052] Hierzu werden die Polyisocyanatgemische vorzugsweise in Form wäßriger Emulsionen eingesetzt, die in Kombination mit in Wasser dispergierten Polyhydroxylverbindungen im Sinne von wäßrigen Zweikomponenten-Systemen

zur Umsetzung gebracht werden können. [0053] Besonders bevorzugt werden die erfindungsgemäßen Polyisocyanatgemische als Vernetzer für in Wasser gelöste oder dispergierte Lackbindemittel oder Lackbindemittelkomponenten mit gegenüber Isocyanatgruppen reaktionstähigen Gruppen, insbesondere alkoholischen Hydroxylgruppen, bei der Herstellung von Beschichtungen unter Verwendung von wäßrigen Beschichtungsmitteln auf Basis derartiger Bindemittel bzw. Bindemittelkomponenten verwendet. Die Vereinigung des Vernetzers, gegebenenfalls in emulgierter Form, mit den Bindemitteln bzw. Bindemittelkomponenten kann hierbei durch einfaches Verrühren vor der Verarbeitung der Beschichtungsmittel nach beliebigen Methoden oder auch unter Verwendung von Zweikomponenten-Spritzpistolen erfolgen.

[0054] In diesem Zusammenhang seien als Lackbindemittel oder Lackbindemittelkomponenten beispleihaft erwähnt:



in Wasser gelöste oder dispergierte, Hydroxylgruppen aufweisende Polyacrylate, insbesondere solche des Molekulargewichtsbereichs 1 000 bis 10 000, die mit organischen Polysocyanaten als Vernetzer wertvolle Zweikomponenten Bindemittel darstellen oder in Wasser dispergierte, gegebenenfalls Urethan-modifizierte, Hydroxylgruppen aufweiвыменяца чаменен wer in теаson инфинутация, усументенные обществодноств, гумимувуниров панта-sende Polyesterhaize der aus der Polyester- und Alkydharzchemie bekannten Art. Prinzipiell sind als Reaktionspartner für die erlindungsgemäßen Polyisocyanatgemische alle in Wasser gelösten oder dispergierten Bindemittel, die gegeniber Isooyanaten reaktive Gruppen aufweisen, geeignet. Hierzu zählen beispielsweise auch in Wasser dispergierte Polyurethane der Polyhamstoffe, die aufgrund der in den Urethan- bzw. Harnstoffgruppen vorliegenden aktiven Was-

[0055] Bei der erfindungsgemäßen Verwendung als Vernetzerkomponente für wäßrige Lackbindemittel werden die erfindungsgenäßen Polyisocyanatgemische im allgemeinen in solchen Mengen eingesetzt, die einem Äquivalentverhaltnis von NCO-Gruppen zu gegenüber NCO-Gruppen reaktionstähigen Gruppen, insbesondere alkoholischen

Produktyrgruppen, von dus zus einspreuten. [0055] Gegebenenfalls können die erfindungsgemäßen Polyisocyanatgemische in untergeordneten Mengen auch nichtfunktionellen wäßrigen Lackbindemitteln zur Erziellung ganz spezieller Eigenschaften, beispielsweise als Additiv

auf nativerocoe மது வழக்களை Product. [0057] Sebstverständlich können die erlindungsgemäßen Polyisocyanatgemische auch in mit aus der Polyurethan-15 zur Haftverbesserung, zugemischt werden. chemie an sich bekannten Blockierungsmitteln blockierter Form in Kombination mit den obengenannten wäßrigen Lackbindemitteln oder Lackbindemittelkomponenten im Sinne von waßrigen Einkomponenten-PUR-Einbrennsystemen eingesetzt werden. Geeignete Blodderungsmittel sind beispielsweise Malonsaurediethylester, Acetessigester, Ace errigeserzi werden. Gestignete silocuserungsmitte silo berspresenses medicianten proces, roscossori, r

Als Untergründe für die mit Hilfe der erfindungsgemäßen Polyisocyanatgemische formulierten wäßrigen bige Gemische dieser Blockierungsmittel. Beschichtungen kommen beliebige Substrate in Betracht, wie z. B. Metall, Holz, Glas, Stein, keramische Materialien, Beton, harte und flexible Kunststoffe, Textilien, Leder und Papier, die vor der Beschichtung gegebenenfalls auch mit

[0059] Im allgemeinen besitzen die mit den erfindungsgemäßen Polyisocyanatgemischen formulierten wäßrigen üblichen Grundierungen versehen werden können. an angenerien useriege die nim den erindungsgenaben retytodysensgenistent diministen wabfigdt. Beschichtungsmittel, denen gegebenenfalls die auf dem Ladssektor üblichen Hilfs- und Zusatzmittel, wie z. B. Verlaufshilfsmittel, Farbpigmente, Füllstoffe, Mattierungsmittel oder Emulgatoren, einverleibt werden können, schon bei Raum-

(0060) Selbstverständlich lassen sie sich jedoch auch unter forcierten Bedingungen bei erhöhter Temperatur bzw.

10061] Aufgrund ihrer hervorragenden Wasseremulgierbarkeit, die eine homogene, besonders feinteilige Verteilung in waßrigen Lackbindemitteln ermöglicht, führt die Verwendung der erfindungsgemäßen Polyisocyanatgemische als Vernetzerkomponente für wäßrige Polyurethanlacke zu Beschichtungen mit hervorragenden optischen Eigenschaften,

insbesondere hohem Oberflächenglanz, Verlauf und hoher Transparenz. [0632] Neben der bevorzugten Verwendung als Vernetzerkomponenten für wäßrige 2K-PUR-Lacke eignen sich die installer vermending as vermenending to vermending the manage and include eight sail of erfindingsgemåßen Polytsocyanatgemische hervorragend als Vernetzer für wäßrige Dispersionsidebstoffe, Leder- und Textilbeschichtungen oder Textildruckpasten, als AOX-freie Papierhilfsmittel oder auch als Zusatzmittel für mineralische Baustoffe, beispielsweise Beton- oder Mörtelmassen.

[0053] Der Begriff "Allophanatisierungsgrad" bezeichnet im folgenden den aus dem NCO-Gehalt errechenbaren prozentualen Arteil der zu Allophanatgruppen umgesetzten, aus Polyatheralkohol und Polyisocyanat entstandenen Urethangruppen. Alle übrigen Prozentangaben beziehen sich auf das Gewicht.

[0084] 900 g (4,65 val) eines tsocyanuratgruppen-haltigen Polyisocyanates auf Basis von 1,6-Diisocyanatohexan (HDI) mit einem NCO-Gehalt von 21,7 %, einer mittleren NCO-Funktionalität von 3,5 (nach GPC), einem Gehalt an monomerem HDI von 0,1 % und einer Viskosität von 3000 mPas (23°C) werden bei 100°C unter trockenem Sticksloff und Rühren vorgelegt, innerhalb von 30 min mit 100 g (0.29 val) eines auf Methanol gestarteten, monofunktionellen Polyethytenoxidpolyethers eines mittleren Molekulargewichtes von 350, entsprechend einem NCO/OH-Aquivalentverhâltnis von 16:1, versetzt und anschließend bei dieser Temperatur weitergerührt, bis der NCO-Gehalt der Mischung 55 nach etwa 2 h auf den einer vollständigen Urethanisierung entsprechenden Wert von 18,3 % gefallen ist. Durch Zugabe von 0.01 g Zink-(II)-2-ethyl-1-hexanoat wird die Allophanatisierungsreaktion gestartet. Dabei steigt die Temperatur des Reaktionsgemisches aufgrund der freiwerdenden Reaktionswarme bis auf 106°C an. Nach Abklingen der Exothermile, etwa 30 min nach Katalysatorzugabe, wird die Reaktion durch Zugabe von 0,01 g Benzoylchlorid abgebrochen und das

Reaktionsgemisch auf Raumtemperatur abgekühlt. Es liegt ein erfindungsgemäßes, praktisch farbloses klares Polyisccyanatgemisch mit folgenden Kenndaten vor:

Festgehalt:	100 %
NCO-Gehalt:	17,2 %
NCO-Funktionalität:	3,9
Viskosität (23°C):	3200 mPas
Ethylenoxidgehalt:	9,1 %
Allophanatisierungsgrad:	92 %
Allopriariatisferuriges	1

5

10

30

AΩ

[0065] 870 g (4.81 val) eines Isocyanuratgruppen-haltigen Polyisocyanates auf Basis von HDI mit einem NCO-Gehalt voor 33.2 %, einer mittieren NCO-Funktionalität von 3.2 (nach GPC), einem Gehalt an monomerem HDI von 0,2 % und von 30 min mit 130 g (0,26 val) eines auf Methanol gestarteten, monotunktionellen Polyethylenoxidpolyethers eines mitteren Molekulargewichtes von 500, entsprechend einem NCO/OH-Aquivalentverhaltnis von 18,5 : 1, versetzt und anschließend bei dieser Temperatur weitergerührt, bis der NCO-Gehalt der Mischung nach etwa 2 h auf den einer vollstandigen Urethanisierung entsprechenden Wert von 19,1 % gefallen ist. Durch Zugabe von 0,01 g Zink-(II)-2-ethyl-1-25 hexanost wird die Allophanatsierungsreaktion gestartet. Dabei steigt die Temperatur des Reaktionsgemisches aufgrund der freiwerdenden Reaktionswärme bis auf 109°C an. Nach Abklingen der Exothermie, etwa 20 min nach Kätälysatorzugabe, wird die Reaktion durch Zugabe von 0,01 g Benzoylchlorid abgebrochen und das Reaktionsgemisch auf Raumtemperatur abgekühlt. Es liegt ein erlindungsgemäßes, farbloses klares Polyisocyanatgemisch mit folgenden Kenndaten vor:

Festgehalt:	100 %
NCO-Gehalt:	18,0 %
NCO-Funktionalität:	3,5
Viskosität (23°C):	1400 mPas
Ethylenoxidgehalt:	12,2 %
Allophanatisierungsgrad:	100 %

[0066] 890 g (2,52 val) eines 70 % ig in Butylacetat gelöst vorliegenden Isocyanuratgruppenhaltigen Polyisocyantes auf Basis von 1-Isocyanato-3,3,5-trinethyl-5-isocyanatomethylcyclohexan (IPDI) mit einem NCO-Gehalt von 11,9 %, einer mittleren NCO-Funktionalität von 3,3 (nach GPC), einem Gehalt an monomerem IPDI von 0,2 % und einer Viskositat von 650 mPas (23°C) werden zusammen mit weiteren 47,1 g Butylacetat bei 100°C unter trockenem Stickstoff und Robren vorgelegt, innerhalb von 30 min mit 110 g (0,22 val) eines auf Methanol gestarteten, monofunktionellen Polyethylenoxidpolyethers eines mittleren Molekulargewichtes von 500, entsprechend einem NCO/OH-Aquivalentverhältnis von 11,5:1, versetzt und anschließend bei dieser Temperatur weltergerührt, bis der NCO-Gehalt der Mischung nach etwa 2.5 h auf den einer vollständigen Urethanisierung entsprechenden Wert von 9,7 % gefallen ist. Durch Zugabe von 0.02 g Zink-(II)-stearat wird die Allophanatisierungsreaktion gestartet. Dabei steigt die Temperatur des Reaktionsgemisches aufgrund der freiwerdenden Reaktionswarme bis auf 105°C an. Nach Abklingen der Exothermie, etwa 1 h nach Katalysatorzugabe, wird die Reaktion durch Zugabe von 0,01 g Benzoylchlorid abgebrochen und das Reaktionsgemisch auf Raumtemperatur abgekühlt. Es liegt eine klare farblose Lösung eines erfindungsgemäßen Polyisocyanatgemisches mit folgenden Kenndaten vor:

Festgehalt:	70 %
NCO-Gehalt:	8,9%
NCO-Funktionalität:	3,8
Viskosität (23°C):	700 mPas
Ethylenoxidgehalt:	9,8%
Allophanatisierungsgrad:	80 %

10

35

50

[0067] 850 g (2.00 val) eines 60 %ig in Butylacetat gelöst vorliegenden Isocyanuratgruppenhaltigen Polyisocyantes mit aromatisch und alsphatisch gebundenen NCO-Gruppen aufder Basis von 2,4- bzw. 2,6- Diisocyanatotoluol (TDI) und Hill aromatiscul und asymatiscul geodinicelleri in Co-Cardyperi aduleri beate sulli La Core, Econologyania onto (1-0) sull.
HDI im Verhältnis von 2 : 1 mit einem NCO-Gehalt von 9,9 %, einer mittleren NCO-Funktionalität von 4,5 (nach GPC), einem Gesamtgehalt an monomeren Diisocyanaten (TDI und HDI) von 0,2 % und einer Viskosität von 2400 mPas (23°C) werden zusammen mit weiteren 46,7 g Butylacetat bei 100°C unter trockenem Stickstoff und Rühren vorgelegt, innerhalb von 30 min mit 70 g (0,14 val) eines auf Methanol gestarteten, monofunktionellen Polyethylenoxidpolyethers internation variabilities of 9,000 vary enter aut metrants gestat teat, international enter to persymmetracy enter either mitteren Molekulargewichtes von 500, entsprechend einem NCO/OH-Äquivalentverhaltnis von 14,3:1, versetzt und arsichließend bei dieser Temperatur weitergerührt, bis der NCO-Gehalt der Mischung nach etwa 1 h auf den einer voltoid unigen of enterminentality entermental enterminent von o, i. ze general isi. Outon cuyette von oor i g zinkryng-een pl 1-hexanoat wird die Allophanatisierungsreaktion gestartet. Dabel steigt die Temperatur des Reaktionsgemisches auf grund der freiwerdenden Reaktionswärme bis auf 109°C an. Nach Abklingen der Exothermie, etwa 20 min nach Kätalysalorzugabe, wird die Reaktion durch Zugabe von 0,01 g Benzoylchlorid abgebrochen und das Reaktionsgemisch auf y search green, who are meaning and a conjugate to the co folgenden Kenndaten vor:

٢	Festgehalt:	60 %
١	NCO-Gehalt:	7,6 %
١	NCO-Funktionalität:	5,6
١	Viskosität (23°C):	2600 mPas
-	Ethylenoxidgehalt:	6,8 %
	Allophanatisierungsgrad:	83 %

Belsplel 5 (Vergleich, analog EP-B 540 985, Ausführungsbeispiele)

[0068] 900 g (4,65 val) des in Beisptel 1 beschriebenen Isocyanuratgruppen-haltigen Polyisocyanates auf Basis von HDI werden bei 100°C unter trockenem Stickstoff und Rühren vorgelegt, innerhalb von 30 min mit 100 g (0,29 val) des in Belspiel 1 beschriebenen Polyetheralkohols versetzt und bei dieser Temperatur weiter gerührt, bis der NOO-Gehalt der Mischung nach etwa 2 h auf den einer vollständigen Urethanisierung entsprechenden Wert von 18,3 % gefallen ist. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur liegt ein farbloses, klares Polyisocyanatgemisch mit folgenden Kenndaten vor:

100 %
18,3 %
3,3
3100 mPas

(fortaesetzt)

(ioiigoss—i)	
Ethylenoxidgehalt:	9.1 %
Allophanatisierungsgrad:	0%

Beispiel 6 (Vergleich, analog EP-B 540 985, Ausführungsbeispiele)

[0069] 860 g (4.44 val) des in Beispiel 1 beschriebenen Isocyanuratgruppen-haltigen Polyisocyanates auf Basis von HDI werden bei 100°C unter trockenem Stickstoff und Rühren vorgelegt, innerhalb von 30 min mit 140 g (0,40 val) des in Beispiel 1 beschriebenen Polyetheralkohols versetzt und bei dieser Temperatur weiter gereinth, bis der NOC-Gehalt der Mischung nach etwa 2 h auf den einer vollständigen Urethanisierung entsprechenden Wert von 16,8 % gefallen ist. Nach Abkührlen auf Raumtemperatur liegt ein farbloses, klares Polyisocyanatgemisch mit folgenden Kenndaten vor:

100 %
16,8 %
3,2
3200 mPas
12,7 %
0%

Beispiel 7 (Herstellung von Emulsionen)

[0070] 75 g des erfindungsgemäßen Polyisocyanatgemisches aus Beispiel 1 werden in einem Erlenmeyerkolben mit 175 g entionisiertem Wasser versetzt und durch leichtes Rühren von Hand in eine feinteilige, blausichtige Emulsion überführt. Die Emulsion ist nach einer Standzeit von 24 h noch stabil und zeigt keinerlei Auställungen oder Bodensatz. 10071] Zum Vergleich werden 75 g des Polyisocyanatgemisches aus Beispiel 5 in einem Erlenmeyerkolben mit 175 entöndichten 75 g des Polyisocyanatgemisches aus Beispiel 5 in einem Erlenmeyerkolben mit 175 entöndichten Wasser versetzt und 5 min aufdem Magnetrührer mit 900 U/min gerührt. Dabei entstellt totz Arwendung höherer Scherkräfte lediglich eine sehr grobteilige, nur wenig stabile Emulsion, in der sich bereits nach einer Standzeit von 2 hein dicker weißer Bodensatz gebildet hat.

[0072] Der Vergleich zeigt, daß das erfindungsgemäß hergesteillte Polyisocyanatgemisch aus Belspiel 1 gegenüber einem gemäß der Lehre der EP-B 540 985 hergestellten Polyisocyanatgemisch gleicher Bruttozusammensetzung, bei einem gemäß der Lehre der EP-B 540 985 hergestellten Polyisocyanatgemisch gleicher Bruttozusammensetzung, bei einem gemäß der Lehre der Polyisocyanat verknüpft sind, eine deutlich bessere Dispergierbarkeit und gleichzeitig eine höhere NCO-Funktionalität aufwelst.

40 Beispiel 8 (erfindungsgemäße Verwendung)

[0073] 100 Gew.-Teile einer wäßrigen, Coloser-freien, hydroxyfunktionellen Polyacrylatdispersion mit einem Festkörpergehalt von 43 % und einem OH-Gehalt von 2,5 %, bezogen auf Festharz, im wesentlichen bestehend aus 48,0 % Methylmethacrylat, 27,4 % n-Buhylacrykat, 21,6 % Hydroxy-G₂-alkylmethacrytat (Anlagerungsprodukt von Proyptenoxid an Methacrylsture) und 3,0 % Acrylsture, werden mit 0,5 Gew.-Teillen eines handelsüblichen Entschäumers (Foamaster TCX, Henkel) gemischt. Die Zubereitung ist unbegrenzt lagerstabil.

[0074] Dem obengenannten Ansatz setzt man 15,5 Gew. Teile des erlindungsgemäßen Polyisocyanates aus Beispiel 1 zu (entsprechend einem Äquivalentverhältnis von Isocyanatgruppen zu alkoholischen Hydroxylgruppen von 1: 1) und homogenisiert durch intensives Rühren (2000 U/min). Anschließend wird der Festkörpergehalt durch Zugabe von Wasnachen.

ser auf 40 % eingestellt. [1075] bie Verarbeitungszeit des applikationsfertigen, also gemischten, Ansatzes beträgt ca. 3 Stunden. Der in eine [1075] Die Verarbeitungszeit des applikationsfertigen aufgetragene Film erscheint direkt nach dem Auftrag nehezu. Naßlim-Schichdicke von 150 jm (ca. 60 jm trocken) aufgetragene Film erscheint direkt nach dem Auftrag nehezu. Naßlim-Schichder Schirmer (Tyndal-Effekt). Sei Raumtemperatur beträgt die Zeit bis zur Staubtrockenung weiger als 30 min, bis zur Drucktrocknung ca. 1 bis 1,5 Stunden. Ein zweiter gleicher Filmaufzug wurde unter nung weiniger als 30 min, bis zur Drucktrocknung ca. 1 bis 1,5 Stunden. Ein zweiter gleicher Filmaufzug wurde unter nung weiniger als 30 min, bis zur Drucktrocknung ca. 1 bis 1,5 Stunden. Ein zweiter gleicher Filmaufzug wurde unter nung weiniger auf sie zu der gestellt gestellt gestellt gewisse einen hochglânzenden, vollig klaren und transparenten Lackfilm mit den folger/den Eigenschaften:

	RT (23°C)	60°C
Trocknung bei		sehr gut / sehr gut
Optik (Glanz/Transparenz)	sehr gut / sehr gut	
Pendeldämpfung nach 1 d / 7 d	57 s / 137 s	99 s / 144 s
Lösemittelbeständigkeit ⁸⁾		
Wasser (30 Min.)	0	0
Isopropanol/Wasser 1:1 (1 Min.)	0	0
MPA/Xylol 1:1 (1 Min.)	0	0
Butylglykol (1 Min.)	0	0
Aceton (1 Min.)	1	0

a) Bewertung: 0 -5 (0 = Lackfilm unverändert; 5 = völlig aufgelöst)

[0076] Zum Vergleich wird aus 100 Gew.-Teilen der oben beschriebenen hydroxyfunktionellen Polyacrylatdispersion und 15,8 Gew.-Teilen des Polyisocyanates gemäß EP-B 540 985 aus Beispiel 6 (entsprechend einem Agulvallentverhaltnis von Isocyanatgruppen zu alkoholischen Hydroxyfgruppen von 1: 1) nach dem oben beschriebenen Verfahren

[0077] Die Verarbeitungszeit des applikationstertigen Ansatzes beträgt ca. 3 Stunden. Der in einer Naßfilm-Schichtdicke von 150 µm (ca. 60 µm trocken) aufgetragene Film erscheint direkt nach dem Auffrag milichig-weiß. Bei Rauzuzer betragt die Zeit bis zur Staubtrocknung ca. 1 Stunde, bis zur Drucktrocknung ca. 2 bis 3 Stunden. Ein analog temperatur beträgt die Zeit bis zur Staubtrocknung ca. 1 Stunde, bis zur Drucktrocknung ca. 2 bis 3 Stunden. Ein analog temperatur beträgt die Zeit bis zur Staubtrocknung ca. 1 Stunde, bis zur Drucktrocknung ca. 2 bis 3 Stunden. Ein analog temperatur beträgt die Zeit bis zur Staubtrocknung ca. 1 Stunde, bis zur Drucktrocknung ca. 2 bis 3 Stunden. Ein analog temperatur beträgt die Zeit bis zur Staubtrocknung ca. 1 Stunde, bis zur Drucktrocknung ca. 2 bis 3 Stunden. Ein analog temperatur beträgt die Zeit bis zur Staubtrocknung ca. 1 Stunde, bis zur Drucktrocknung ca. 2 bis 3 Stunden. Ein analog temperatur beträgt die Zeit bis zur Staubtrocknung ca. 1 Stunde, bis zur Drucktrocknung ca. 2 bis 3 Stunden. Ein analog temperatur beträgt die Zeit bis zur Staubtrocknung ca. 1 Stunde, bis zur Drucktrocknung ca. 2 bis 3 Stunden. Ein analog temperatur beträgt die Zeit bis zur Stunden. Ein analog zur beträgt die Zeit bis zur Stunden. Ein analog zur beträgt die Zeit bis zur Stunden. Ein analog zur beträgt die Zeit bis zur Stunden. Ein analog zur beträgt die Zeit bis zur Stunden. Ein analog zur beträgt die Zeit bis zur Stunden. Ein analog zur beträgt die Zeit bis zur Betragt die Zeit bis zur Betr

Trocknung bei	RT (23°C)	60°C	
Optik (Glanz/Transparenz)	māßig / schlecht	māßig / schlecht	
Pendeldämpfung nach 1 d / 7 d	44 s / 121 s	72 s / 123 s	
Lösemittelbeständigkeit a)			
Wasser (30 Min.)	2	2	
Isopropanol/Wasser 1:1 (1 Min.)	2	2	
MPA/Xylol 1:1 (1 Min.)	3	2	
Butylglykol (1 Min.)	2	2	
Aceton (1 Min.)	4	3	

a) Bewertung: 0 - 5 (0= Lackfilm unverändert; 5 = vôllig aufgelöst)

[0078] Der Vergleich zeigt, daß das erfindungsgemaß hergestellte Polyisocyanat aus Beispiel 1 mit einem niedrigeren Gehalt an hydrophillen Eithylenoxideinheiten eine bessere Disperglerbarkeit aufweist als ein aus den gleichen Rohstos for hergestelltes wasserdispergierbares Polyisocyanat des Standes der Technik (Beispiel 6) und infolgedessen völlig transparente Lackfilme liefert. Aufgrund des höheren NCO-Gehaltes und insbesondere der höheren Funktionalität des erfindungsgemäßen Polyisocyanates zeigen die damit erhaltenen Lackfilme darüberhinaus eine erheblich höhere Lösemittel- und Wasserbeständigkeit.

15

30

[0079] 100 Gew. Teilie einer w\u00e4\u00e4rigen, Col\u00f6er-freien hydroxyfunktionellen Polyacrylatdispersion mit einem Fest\u00f6\u00f6rpergehalt von 44 % und einem OH-Gehalt von 3,0 %, bezogen auf Festharz, im wesentlichen besteherd aus 44,9 %

Methylmethacrylat, 26,1 % n-Butylacrylat, 25,9 % Hydroxy-C₃-alkylmethacrylat (Anlagerungsprodukt von Propylenoxid an Methacrylsaure und 3,1 % Acrylsaure, werden mit 0,5 Gew.-Teile eines handelsüblichen Entschaumers (Foarnaster TCX, Henkel) gemischt. Die Zubereitung ist unbegrenzt lagerstabil.

[0080] Dem obengenannten Ansatz setzt man 22,7 Gew. Teile einer 80 %igen Lösung des erfindungsgemäßen Polyisocyanates aus Beispiel 2 in Dipropylenglykoldimethylether zu (entsprechend einem Äquivalentverhältnis von Isocyanatgruppen zu alkoholischen Hydroxylgruppen von 1 : 1) und homogenisiert durch intensives Rühren (2000 U/min). Anschließend wird durch Zugabe von Wasser ein Festkörpergehalt von 40 Gew. % eingestellt.

[0081] Die Verarbeitungszeit des applikationsfertigen, also gemischten, Ansatzes beträgt ca. 3 Stunden. Der in einer Naßfilm-Schichtdicke von 150 μm (ca. 60 μm trocken) aufgetragene Film erscheint direkt nach dem Auftrag nahezu transparent mit leicht gelblichem Schimmer (Tyndall-Effekt). Bei Raumtemperatur beträgt die Zeit bis zur Staubtrocknung ca. 1 Stunde, bis zur Drucktrocknung ca. 2 bis 3 Stunden. Ein zweiter gleicher Filmaufzug wurde unter forcierten Bedingungen (30 min/60°C) getrocknet. In beiden Fällenerhält man einen hochglänzenden, völlig klaren und transparenten Lackfilm mit folgenden Eigenschaften:

Trocknung bei	RT (23°C)	60°C
Optik (Gianz/Transparenz)	sehr gut / sehr gut	sehr gut / sehr gut
Pendeldämpfung nach 1 d / 7 d	88 s / 144s	118 s / 157 s
Lösemittelbeständigkeit a)		
Wasser (30 Min.)	0	0
Isopropanol/Wasser 1:1 (1 Min.)	0	0
MPA/Xylol 1:1 (1 Min.)	0	0
Butylglykol (1 Min.)	0	0
Aceton (1 Min.)	1	0

a) Bewertung: 0-5 (0 = Lackfilm unverandert; 5 vollig aufgelöst)

Patentansprüche

15

20

25

30

50

55

- Wasserdispergierbare Polyisocyanatgemische auf Basis aliphatischer, cycloaliphatischer, araliphatischer und/oder aromatischer Diisocyanate mit
 - a) einer mittleren Isocyanatfunktionalität von mindestens 2,0
 - b) einem Gehalt an Isocyanatgruppen (berechnet als NCO; Molekulargewicht = 42) von 5,0 bis 25,0 Gew. %
 - c) einem Gehalt an innerhalb von Polyetherketten gebundenen Ethylenoxideinheiten (berechnet als C₂H₄O; Molekulargewicht = 44) von 2 bis 50 Gew.-%, wobei die Polyetherketten im statistischen Mittel 5 bis 35 Ethylenoxideinheiten enthalten.
- dadurch gekennzeichnet, daß die Polyetherketten zu mindestens 60 mol-% über Allophanatgruppen mit jeweils zwei, jeweils aus mindestens zwei Diisocyanaten aufgebauten Polyisocyanatmolekülen verknüpft sind.
 - 2. Wasserdispergierbare Polyisocyanatgemische auf Basis aliphatischer und/oder cycloaliphatischer Diisocyanate
 - a) einer mittleren Isocyanatfunktionalit\u00e4t von 2,3 bis 9,9,
 - b) einem Gehalt an Isocyanatgruppen (berechnet als NCO; Molekulargewicht = 42) von 6,0 bis 22,5 Gew.-%
 - c) einem Gehalt an innerhalb von Polyetherketten gebundenen Ethylenoxideinheiten (berechnet als C₂H₆O; Molekulargewicht = 44) von 5 bis 40 Gew.-%, wobei die Polyetherketten im statistischen Mittel 7 bis 30 Ethylenoxideinheiten enthalten.

dadurch gekennzeichnet, daß die Polyetherketten zu mehr als 60 mol-% über Allophanatgruppen mit jeweils zwei,

jeweils aus mindestens zwei Diisocyanaten aufgebauten Polyisocyanatmolekülen verknüpft sind.

- Wasserdispergierbare Polyisocyanatgemische gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Polyeitherketten zu mehr als 60 mol-% über Allophanatgruppen mit jeweils zwei Isocyanuratgruppen aufweisenden Polyisocyanatmolekülen verknüptt sind.
- 4. Wasserdispergierbare Polyisocyanatgemische gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Polyetherketten zu mehr als 80 mol-% über Allophanatgruppen mit jeweils zwei isocyanuratgruppen aufweisenden Polyisocyanatmolekülen mit ausschließlich aliphatisch und/oder cycloaliphatisch gebundenen Isocyanatgruppen verknüpft eind
- Verlahren zur Herstellung von wasserdispergierbaren Polyisocyanatgemischen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man

A) eine Polyisocyanatkomponente einer mittleren Funktionalität von 2,0 bis 5,0, mit einem Gehalt an aliphatisch, cycloaliphatisch, araliphatisch und/oder aromatisch gebundenen Isocyanatgruppen (berechnet als NCC; Molekulargewicht = 42) von 8,0 bis 27,0 Gew.-% und einem Gehalt an monomeren Diisocyanaten von weniger als 1 Gew.-% mit

 B) einem einwertigen, im statistischen Mitel von 5 bis 35 Ethylenoxideinheiten aufweisenden Polyalkylenoxidpolyetheralkohol

unter Einhaltung eines NCO/OH-Äquivalentverhältnisses von 6:1 bis 400:1 so miteinander umsetzt, daß mindestens 60 % der durch NCO/OH-Reaktion primär gebildeten Uertbangruppen zu Allophanatgruppen weiterreagieren, wobei die Mengenverhältnisse der genannten Ausgangsverbindungen so gewählt werden, daß die resultierenden Umsetzungsprodukte den in Anspruch 1 unter a) bis c) genannten Bedingungen entsprechen.

Verfahren gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß man

15

20

25

30

35

- A) eine Polyisocyanatkomponente einer mittleren Funktionalität von 2,3 bis 4,5, mit einem Gehalt an aliphatisch und/oder cycloaliphatisch gebundenen Isocyanatgruppen (berechnet als NCO; Molekulargewicht = 42) von 14,0 bis 24,0 Gew.% und einem Gehalt an monomeren Disocyanaten von weniger als 0,5 Gew.% mit
- B) einem einwertigen, im statistischen Mittel von 7 bis 30 Ethylenoxideinheiten aufweisenden Polyalkylenoxidpolyetheralkohol

unter Einhaltung eines NCO/OH-Âquivalentverhältnisses von 8:1 bis 140:1 so miteinander umsetzt, daß mindestens 60 % der durch NCO/OH-Reaktion primär gebildeten Urethangruppen zu Allophanatgruppen weiterreagieren, wobel die Mergenverhältnisse der genannten Ausgangsverbindungen so gewählt werden, daß die resultierenden Umsetzungsprodukte den in Anspruch 2 unter a) bis c) genannten Bedingungen entsprechen.

- Verfahren gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß man als Polytsocyanatkomponente A) ein Isocyanuratgruppen aufweisendes Polytsocyanat auf Basis von 1.6-Diisocyanatohexan, 1-Isocyanato-3.3,5-trimethyl-5-isocyanatomethyloydohexan und/oder 4,4-Diisocyanatodicydohexylmethan einsetzt.
- Vertahren gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß man die Umsetzung in Gegenwart eines die Bildung von Allophanatgruppen beschieurigenden Katalysators durchführt.
- - Verlahren gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß man als Allophanatisierungskatalysator Zink-(II)-noctoat, Zink-(II)-2-eithyl-1-hexanoat und/oder Zink-(II)-stearat einsetzt.
- 55 11. Verwendung der Polyisocyanatgemische gemäß Anspruch 1 als Ausgangskomponente bei der Herstellung von Polyurethankunststoffen.
 - 12. Verwendung der Polyisocyanatgemische gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von Überzügen.

13. Verwendung der Polyisocyanatgemische gemäß Anspruch 1 als Vernetzerkomponente für wasserlösliche oder dispergierbare Lackbindernittel oder Lackbindernittelkomponenten bei der Herstellung von Überzügen unter Verwendung von wäßrigen Beschichtungsmitteln auf Basis derartiger Bindernittel oder Bindernittelkomponenten.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 99 10 9121

	EINSCHLÄGIGE DOK	UMENTE	Betrifft	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)	1
ategorie	Kennzeichnung des Dokuments m der maßgeblichen Teäe	t Angabe, sower endouerness	Anspruch		١
A	EP 0 524 500 A (MILES I 27. Januar 1993 (1993-0	NC)	1,5,7,	C08G18/78 C08G18/70 C09D175/04	
A	* Ansprüche 5,6,8,9 * EP 0 835 889 A (ASAHI C 15. April 1998 (1998-04 * Seite 3, Zeile 18 - 4 * Ansprüche 1,5,6,12 *		1-3,6,1 11-13	7.	
A	EP 0 802 210 A (BAYER 22. Oktober 1997 (1997 * Beispiele 1,7 *	AG) -10-22)	1,11-1		
D,A	US 5 563 207 A (BRAHM 8. Oktober 1996 (1996- * Spalte 2, Zeile 14	MARTIN ET AL) -10-08) - Spalte 6, Zeile 2	1,2,5 11,13	,6,	
	* Beispiele 7,8 * * Ansprüche 1,7,8 *			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6) COBG CO9D	-
	Der vorliegende Recherchenbericht wu.			Probe Neugebauer, U	
ĝ	DEN HAAG	18. August		Theories orter Grundsätze	
PO FORM 1500 03.82 (POLCED)	KATEGORIE DER GENANNTEN DO: X: von besonderer Bedeutung allein betrac Y: von besonderer Bedeutung in Vertrindtu- anderen Vertriansichung derselban Kat A: technologischer intergrund O: richtschriftlicher Obersarung P: Zweichneriteratur	thet nech ng mit einer D: in de egorte A: Mito	dem Anmeldeda ir Anmeldung and anderen Gründer	le liegende i meuren an der nit, das jedoch verst am oder turn veröfterflicht worden bit geführtee Dokument engetührtes Dokument Patentiannile, übereinstimmendes	

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 99 10 9121

in dasen Anhang eind die Nitglieder der Patentamilien der im obengenamten europäischen Rechercherbericht angehührten Patendokumente angegeben. Die Angaben über der Familientensplieder entieprechen dem Stamd der Datei des Europäischen Patentamts ern Diese Angaben dieren ner an Untersrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

18-08-1999

tm Recherchenbericht	Datum der Veröffentlichung	Mi	tglied(er) der atentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0524500 A	27-01-1993	CA DE DE ES JP US	2072167 A 69215152 D 69215152 T 2094852 T 5222008 A 5235018 A	23-01-1993 19-12-1996 06-03-1997 01-02-1997 31-08-1993
EP 0835889 A	15-04-1998	AU US CN WO JP JP	6242696 A 5852111 A 1183791 A 9702303 A 9328654 A 9071720 A	05-02-1997 22-12-1998 03-06-1998 23-01-1997 22-12-1997 18-03-1997
EP 0802210 A	22-10-1997	DE CA CZ JP US	19615116 A 2202605 A 9701156 A 10045866 A 5723536 A	23-10-1997 17-10-1997 12-11-1997 17-02-1998 03-03-1998
US 5563207 A	08-10-1996	DE AT CA DE EP ES GR	3027704	09-11-1995 15-08-1998 07-11-1995 03-09-1998 08-11-1995 01-10-1998 30-11-1998 21-11-1995
EPO FORM Podes				

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang ; siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr. 12/82

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
□ BLACK BORDERS
\square image cut off at top, bottom or sides
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
\square color or black and white photographs
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
\square LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
\square reference(s) or exhibit(s) submitted are poor quality
Потнев.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.